

# Betamox long acting 150 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Betamox long acting 150 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Porc

Chien

Chat

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

172.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 39 day 15 mg Amoxicillin/kg KGW

- Lait. 108 hour 15 mg Amoxicillin/kg KGW

•

**Mouton**

- Viande et abats. 29 day 15 mg Amoxicillin/kg KGW

•

**Porc**

- Viande et abats. 42 day 15 mg Amoxicillin/kg KGW

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Disponible en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en [German](#)  
Disponible uniquement en [German](#)  
Disponible uniquement en [German](#)  
Disponible uniquement en [German](#)  
Disponible uniquement en [German](#)  
Disponible uniquement en [German](#)  
Disponible uniquement en [German](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/01/2001

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

8-00476

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/01/2001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.